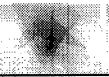




IP SERVICES



Home

IP Services

PatentScope

Patent Search



Search result: 1 of 1

(WO/2002/040485) PREVENTIVE OR THERAPEUTIC MEDICINES FOR DIABETES CONTAINING FUSED-HETEROCYCLE COMPOUNDS OR THEIR SALTS

Biblio. Data

Description

Claims

National Phase

Notices

Documents

Latest bibliographic data on file with the International Bureau

Publication Number: WO/2002/040485 **Publication Date:**

23.05.2002

International Application No.: PCT/JP2001/010061

International Filing Date:

16.11.2001

Chapter 2 Demand Filed: 12.04.2002

Int. Class.:

A61K 31/519 (2006.01), C07D 487/04 (2006.01)

Applicants:

ISHIHARA SANGYO KAISHA, LTD. [JP/JP]; 3-15, Edobori 1-chome, Nishi-ku Osaka-shi, Osaka 550-

0002 (JP) (All Except US).

KATO, Fuminori [JP/JP]; c/o Ishihara Sangyo Kaisha, Ltd. Chuo Kenkyusho 3-1, Nishi-shibukawa 2-

chome Kusatsu-shi, Shiga 525-0025 (JP) (US Only).

KIMURA, Hirohiko [JP/JP]; c/o Ishihara Sangyo Kaisha, Ltd. Chuo Kenkyusho 3-1, Nishi-shibukawa 2-

chome Kusatsu-shi, Shiga 525-0025 (JP) (US Only).

OMATSU, Masato [JP/JP]; c/o Ishihara Sangyo Kaisha, Ltd. Chuo Kenkyusho 3-1, Nishi-shibukawa 2-

chome Kusatsu-shi, Shiga 525-0025 (JP) (US Only).

YAMAMOTO, Kazuhiro [JP/JP]; c/o Ishihara Sangyo Kaisha, Ltd. Chuo Kenkyusho 3-1, Nishi-

shibukawa 2-chome Kusatsu-shi, Shiga 525-0025 (JP) (US Only).

MIYAMOTO, Ryuji [JP/JP], c/o Ishihara Sangyo Kaisha, Ltd. Chuo Kenkyusho 3-1, Nishi-shibukawa 2-

chome Kusatsu-shi, Shiga 525-0025 (JP) (US Only).

Inventors:

KATO, Fuminori [JP/JP]; c/o Ishihara Sangyo Kaisha, Ltd. Chuo Kenkyusho 3-1, Nishi-shibukawa 2-

chome Kusatsu-shi, Shiga 525-0025 (JP).

KIMURA, Hirohiko [JP/JP]; c/o Ishihara Sangyo Kaisha, Ltd. Chuo Kenkyusho 3-1, Nishi-shibukawa 2-

chome Kusatsu-shi, Shiga 525-0025 (JP).

OMATSU, Masato [JP/JP]; c/o Ishihara Sangyo Kaisha, Ltd. Chuo Kenkyusho 3-1, Nishi-shibukawa 2-

chome Kusatsu-shi, Shiga 525-0025 (JP).

YAMAMOTO, Kazuhiro [JP/JP]; c/o Ishinara Sangyo Kaisha, Ltd. Chuo Kenkyusho 3-1, Nishi-

shibukawa 2-chome Kusatsu-shi, Shiga 525-0025 (JP).

MIYAMOTO, Ryuji [JP/JP]; c/o Ishihara Sangyo Kaisha, Ltd. Chuo Kenkyusho 3-1, Nishi-shibukawa 2-

chome Kusatsu-shi, Shiga 525-0025 (JP).

Agent:

SENMYO, Kenji; Torimoto Kogyo Bldg. 38, Kanda-Higashimatsushitacho Chiyoda-ku, Tokyo 101-0042

(JP).

Priority Data: 2000-351764 17.11.2000 JP

Title:

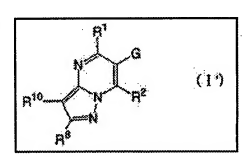
PREVENTIVE OR THERAPEUTIC MEDICINES FOR DIABETES CONTAINING FUSED-

HETEROCYCLE COMPOUNDS OR THEIR SALTS

Abstract:

Preventive or therapeutic medicines for diabetes. containing fused-heterocycle compounds of the general

formula (I') or salts thereof as the active ingredient: (I') wherein G is CN, NO¿2?, CO¿2?R?4¿, CHO, SO¿2? NR?a¿R?b¿, or CONR?a¿R?b¿; R?1¿ is halogeno, -O-R?5¿, or S-R?5¿; R?2¿ is halogeno, -O-R?5¿ (wherein R?5¿ is as defined above), or optionally substituted amino; and R?8¿ and R?10¿ are each independently hydrogen, halogeno, or alkyl.



AM AT ALL AT DA DD DC DD DV DT CA CU CN CO CD CLL CT DE DV DM DT

O/2002/040485) PREVENTIVE OR THERAPEUTIC MEDICINES FOR DIABETES... Page 2 of 2

DESIGNALEU States:

AE, AG, AL, AIVI, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BA, BT, BZ, CA, CTI, CIV, CO, CA, CO, CZ, DE, DA, DIVI, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

African Regional Intellectual Property Org. (ARIPO) (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM,

Eurasian Patent Organization (EAPO) (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

European Patent Office (EPO) (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

African Intellectual Property Organization (OAPI) (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR,

NE, SN, TD, TG).

Publication Language:

Japanese (JA)

Filing Language:

Japanese (JA)

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



| 1881 | BANGO | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1883 | 1884 | 1883 | 1884 | 1885 | 1885 | 1885 | 1885 | 1885 | 18

(43) 国際公開日 2002 年5 月23 日 (23.05.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/40485 A1

(51) 国際特許分類?: C07D 487/04, A61K 31/519, 31/53, A61P 3/10, 3/06, 9/00, 27/02, 13/12, 9/10, 3/04

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/10061

(22) 国際出願日:

. 2001年11月16日(16.11.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願 2000-351764

2000年11月17日(17.11.2000) JP

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 石原 産業株式会社 (ISHIHARA SANGYO KAISHA, LTD.) [JP/JP]; 〒550-0002 大阪府大阪市西区江戸堀一丁目3 番15号 Osaka (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 加藤文法(KATO, Fuminori) [JP/JP]. 木村博彦(KIMURA, Hirohiko) [JP/JP]. 尾松正人(OMATSU, Masato) [JP/JP]. 山元 一浩(YAMAMOTO, Kazuhiro) [JP/JP]. 宮本隆司 (MIYAMOTO, Ryuji) [JP/JP]; 〒525-0025 滋賀県草津

市西渋川二丁目3番1号 石原産業株式会社 中央研究 所内 Shiga (JP).

- (74) 代理人: 泉名謙治、外(SENMYO, Kenji et al.); 〒 101-0042 東京都千代田区神田東松下町38番地 鳥本 鋼業ピル Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

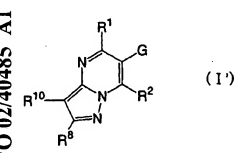
添付公開書類:

- 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PREVENTIVE OR THERAPEUTIC MEDICINES FOR DIABETES CONTAINING FUSED-HETEROCYCLE COMPOUNDS OR THEIR SALTS

(54) 発明の名称: 縮合複素環化合物またはその塩を含有する糖尿病の予防または治療薬



(57) Abstract: Preventive or therapeutic medicines for diabetes, containing fused-heterocycle compounds of the general formula (I') or salts thereof as the active ingredient: (I') wherein G is CN, NO₂, CO₂R⁴, CHO, SO₂NR^aR^b, or CONR^aR^b; R¹ is halogeno, -O-R⁵, or S-R⁵; R² is halogeno, -O-R⁵ (wherein R⁵ is as defined above), or optionally substituted amino; and R⁸ and R¹⁰ are each independently hydrogen, halogeno, or alkyl.

(57) 要約:

本発明は、式(I'):

$$R^{10}$$
 R^{10}
 R^{10}
 R^{2}

R⁸およびR¹⁰は、それぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子またはアルキル基である]で表される縮合複素環化合物またはその塩を有効成分として含有する糖尿病の予防または治療薬を提供する。

WO 02/40485 PCT/JP01/10061

1

明細書

縮合複素環化合物またはその塩を含有する糖尿病の予防または治療薬

技術分野

本発明は、特定の縮合複素環化合物またはその塩を有効成分として含有する糖尿病の予防または治療薬に関する。また、後記縮合複素環化合物またはその塩の一部は新規物質である。本発明の糖尿病の予防または治療薬は、糖取り込み促進作用及び血糖降下作用を有し、糖尿病;耐糖能異常;糖尿病に伴う高脂血症、血管障害、網膜症、腎症、ノイロパチー、高血圧等種々の合併症;ならびに肥満症等の予防または治療薬として有用である。

背景技術

一般に血糖降下作用を有する糖尿病治療薬として、主にインスリン製剤と経口血糖降下剤が利用されている。経口血糖降下剤には、スルホニルウレア剤を代表とするインスリン分泌促進剤、ピクアナイド剤を代表とする肝糖新生阻害剤、チアゾリジン誘導体を代表とするインスリン抵抗性改善剤等がある。しかしながら、これらの治療剤が有効に作用しない患者も多く、また、これらの治療剤だけでは血糖をコントロールすることは容易でなく、種々の糖尿病性合併症を招いているのが現状である。生体内の末梢組織の中で筋肉は、血糖上昇時の糖処理を担う最も重要な組織であり、その筋肉細胞の糖取り込み能の低下は、糖尿病患者に高血糖状態をもたらす大きな原因の一つと考えられている。インスリンに依存することなく筋肉組織での糖取り込み能を直接促進することを主作用とする糖尿病治療薬は新しいタイプの血糖降下剤であり、特開平6-345647および特開平8-12579に記載のものが提案されているが、実用化には至っていない。両公報には、供試化合物を筋肉細胞に処理するのに24時間も要することが記載されており、1時間程度処理した場合の効果発現については記載されていない。本発明者らは、両公報に記載のものと全く構造が異なる後記式(I)で表される化合物を筋肉細胞へ短

時間処理することにより、糖取り込み促進作用が発現されることを見出した。また、後記式(I)の化合物が、糖尿病病態モデルであるKK-Ayマウス等に対して、化合物投与後数時間で血糖降下作用や耐糖能異常の改善効果を示すことを確認した。

後記式(I)の化合物と化学構造が類似の化合物としては、WO97/35550、WO99/60858およびWO00/44754に記載の化合物が挙げられる。しかしながら、これら公報には、筋肉細胞への糖取り込み促進剤としての作用は記載されていない。

発明の開示

本発明者らは、特定の縮合複素環化合物またはその塩を筋肉細胞へ短時間処理したとき、糖取り込み促進作用を発現することを見出し、本発明を提案するに至った。

本願発明者等は、より優れた糖尿病治療薬を見出すべく種々検討した結果、本 発明を完成した。すなわち本発明は、式(I);

「式中、Aは窒素原子またはC-G {GはCN、NO2、SO2R³ (R³は、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、CO2R⁴ (R⁴は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、CHO、SO2NR³R³ (R³およびR⁵はそれぞれ独立に、水素原子、水酸基、アルコキシ基、置換されてもよいアルキ

ル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基であるかまたはR®およびR®が一緒になって環を形成する)またはCONR®R®(R®およびR®は前述の通りである)」であり;

R¹およびR³はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、一B¹ーR⁵基(B¹はCO、COO、O、OCO、OSO₂、S、SOまたはSO₂であり、R⁵は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、置換されてもよいアミノ基または一N=CR⁵R¹(R⁵およびR¹はそれぞれ独立に、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルタニル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)であり;

YおよびZはそれぞれ独立に、窒素原子または $C-R^8$ (R^8 は、水素原子、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキール基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、 $-B^2-R^9$ 基(B^2 はCO、COO、O、OCO、 OSO_2 、S、 $SOまたは<math>SO_2$ であり、 R^9 は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいシクロアルキール基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、置換されてもよいアミノ基、シアノ基または二トロ基である)であり、YおよびZが同時に $C-R^8$ をとるとき 2 つの

4

R⁸は同一でも異なっていてもよく;

Xは窒素原子または $C-R^{10}$ (R^{10} は、水素原子、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、 $-B^2-R^9$ 基(B^2 および R^9 は前述の通りである)、置換されてもよいアミノ基、シアノ基またはニトロ基である)であり;

さらにYがC-R⁸であり、XがC-R¹⁰またはZがC-R⁸である場合、R⁸およびR¹⁰あるいは2つのR⁸が一緒になってヘテロ原子を含むか含まずして環を形成してもよい]で表される縮合複素環化合物またはその塩を有効成分として含有する糖尿病の予防または治療薬に関する。

前記式(I)の縮合複素環化合物の塩は、薬学的に許容される塩であればよく、例えば、塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩などの鉱酸塩; pートルエンスルホン酸塩、プロパンスルホン酸塩、メタンスルホン酸塩などの有機酸塩; カリウム塩、ナトリウム塩などのようなアルカリ金属塩; カルシウム塩のようなアルカリ土類金属塩; トリエタノールアミン塩、トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン塩のような有機アミン塩などが挙げられる。また、これらの塩の中で結晶水をもつものもある。

- 式(I)中のR¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R⁷、R⁸、R⁹、R¹⁰、R⁸およびR⁶で表される置換されてもよいアルキル基のアルキル部分としては、一般に炭素数1~18のもの、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、ノナデシル基などが挙げられ、それらは直鎖または枝分かれ脂肪鎖の構造異性のものも含む。
- 式 (I) 中の R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^8 、 R^9 、 R^{10} 、 R^8 および R^6 で表される置換されてもよいアルケニル基のアルケニル部分、また置換されてもよいアルキニル基のアルキニル部分としては、一般に炭素数 $2\sim1$ 8 のものが挙げられ、それらは直鎖または枝分かれ脂肪鎖の構造異性のものも含む。
- 式 (I) 中の R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^8 、 R^9 、 R^{10} 、 R^9 および R^9 で表される置換されてもよいシクロアルキル基のシクロアルキル部分、また

置換されてもよいシクロアルケニル基のシクロアルケニル部分としては、一般に 炭素数3~10のものが挙げられ、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロ ペンチル基、シクロヘキシル基、シクロペンテニル基、シクロヘキセニル基など の単環式基の他、縮合型多環式基、架橋型多環式基なども挙げられる。

- 式(I)中のR¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R⁷、R⁸、R⁹、R⁹およびR^bで 表される置換されてもよいアリール基のアリール部分としては、フェニル基の他 、ナフチル基のような縮合型多環式基が挙げられる。
- 式 (I) 中の R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^8 、 R^9 、 R^8 および R^6 で 表される置換されてもよい複素環基の複素環部分としては、ピロリル基、ピロリ ニル基、ピロリジニル基、フラニル基、ジヒドロフラニル基、テトラヒドロフラ ニル基、チエニル基、ジヒドロチエニル基、テトラヒドロチエニル基、ピラゾリ ル基、ピラゾリニル基、ピラゾリジニル基、イミダゾリル基、イミダゾリニル基 、イミダゾリジニル基、オキサゾリル基、オキサゾリニル基、オキサゾリジニル **基、イソオキサゾリル基、イソオキサゾリニル基、イソオキサゾリジニル基、チ** アゾリル基、チアゾリニル基、チアゾリジニル基、イソチアゾリル基、イソチア ゾリニル基、イソチアゾリジニル基、オキサジアゾリル基、オキサジアゾリニル 基、オキサジアゾリジニル基、チアジアゾリル基、チアジアゾリニル基、チアジ アゾリジニル基、トリアゾリル基、トリアゾリニル基、トリアゾリジニル基、テ トラゾリル基、テトラゾリニル基、テトラゾリジニル基、ジオキソリル基、ジオ キソラニル基、ジチオリル基、ジチオラニル基、ピリジル基、ジヒドロピリジル 基、テトラヒドロピリジル基、ピペリジニル基、ピリミジル基、ジヒドロピリミ ジル基、テトラヒドロピリミジル基、ヘキサヒドロピリミジル基、ピリダジニル 基、ジヒドロピリダジニル基、テトラヒドロピリダジニル基、ヘキサヒドロピリ ダジニル基、ピラジニル基、ジヒドロピラジニル基、テトラヒドロピラジニル基 、ピペラジニル基、ピラニル基、ジヒドロピラニル基、テトラヒドロピラニル基 、ジオキシニル基、ジオキセニル基、ジオキサニル基、ジチアニル基、モルホリ ニル基などの単環式複素環基:チエノチエニル基、ジヒドロシクロペンタチエニ ル基、インドリル基、テトラヒドロインドリル基、イソインドリル基、テトラヒ

WO 02/40485 PCT/JP01/10061

6

ドロイソインドリル基、ベンゾチエニル基、テトラヒドロベンゾチエニル基、ベンゾフラニル基、テトラヒドロベンゾフラニル基、ベンゾオキサゾリル基、テトラヒドロベンゾオキサゾリル基、ベンゾイソオキサゾリル基、テトラヒドロベンゾイソオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、テトラヒドロベンゾチアゾリル基、ベンゾイソチアゾリル基、ベンゾイソチアゾリル基、ベンゾイスをダゾリル基、ベンゾジオキソリル基、ベンゾジチオリル基、ベンゾジオキサニル基、ベンゾジチアニル基、キノリニル基、イソキノリニル基、キナゾリニル基、キノキサリニル基、フタラジニル基、ナフチリジニル基、プリニル基などのような縮合型多環式複素環基;キヌクリジニル基などのような架橋型多環式複素環基などが挙げられる。

式(I)中のR¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R⁷、R⁸、R⁹、R¹⁰、R⁸およ びRbで表される置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基お よび置換されてもよいアルキニル基の二次置換基としては、ハロゲン原子、水酸 基、メルカプト基、置換可アルコキシ基、置換可アルキルチオ基、置換可アルケ ニルオキシ基、置換可アルケニルチオ基、置換可アルキニルオキシ基、置換可ア ルキニルチオ基、置換可シクロアルキル基、置換可シクロアルケニル基、置換可 シクロアルコキシ基、置換可シクロアルキルチオ基、置換可シクロアルケニルオ キシ基、置換可シクロアルケニルチオ基、置換可アルコキシカルボニル基、置換 可アルキルカルボニル基、置換可アルキルカルボニルオキシ基、置換可アルケニ ルオキシカルボニル基、置換可アルケニルカルボニル基、置換可アルケニルカル ボニルオキシ基、置換可アルキニルオキシカルボニル基、置換可アルキニルカル ボニル基、置換可アルキニルカルボニルオキシ基、置換可シクロアルコキシカル ボニル基、置換可シクロアルキルカルボニル基、置換可シクロアルキルカルボニ ルオキシ基、置換可シクロアルケニルオキシカルボニル基、置換可シクロアルケ ニルカルボニル基、置換可シクロアルケニルカルボニルオキシ基、置換可アリー ル基、置換可アリールオキシ基、置換可アリールチオ基、置換可アリールオキシ カルボニル基、置換可アリールカルボニル基、置換可アリールカルボニルオキシ 基、置換可複素環基、置換可複素環オキシ基、置換可複素環チオ基、置換可複素

環オキシカルボニル基、置換可複素環カルボニル基、置換可複素環カルボニルオキシ基、置換可アミノ基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、置換可アミノカルボニル基、置換可アルキルスルホニル基、置換可アルキニルスルホニル基、置換可シクロアルキルスルホニル基、置換可シクロアルケニルスルホニル基、置換可アリールスルホニル基、置換可複素環スルホニル基、置換可アミノスルホニル基などが挙げられ、それら置換基の数は1個であっても2個以上であってもよく、置換基の数が2個以上の場合には、それらの置換基は同一であっても異なっていてもよい。

式 (I) 中のR¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R⁷、R⁸、R⁹、R¹⁰、Rⁿおよ びRbで表される置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロア ルケニル基、置換されてもよいアリール基および置換されてもよい複素環基の二 次置換基としては、ハロゲン原子、水酸基、メルカプト基、置換可アルキル基、 置換可アルケニル基、置換可アルキニル基、置換可アルコキシ基、置換可アルキ ルチオ基、置換可アルケニルオキシ基、置換可アルケニルチオ基、置換可アルキ ニルオキシ基、置換可アルキニルチオ基、置換可シクロアルキル基、置換可シク ロアルケニル基、置換可シクロアルコキシ基、置換可シクロアルキルチオ基、置 換可シクロアルケニルオキシ基、置換可シクロアルケニルチオ基、置換可アルコ キシカルボニル基、置換可アルキルカルボニル基、置換可アルキルカルボニルオ キシ基、置換可アルケニルオキシカルボニル基、置換可アルケニルカルボニル基 、置換可アルケニルカルボニルオキシ基、置換可アルキニルオキシカルボニル基 、置換可アルキニルカルボニル基、置換可アルキニルカルボニルオキシ基、置換 可シクロアルコキシカルボニル基、置換可シクロアルキルカルボニル基、置換可 シクロアルキルカルボニルオキシ基、置換可シクロアルケニルオキシカルボニル 基、置換可シクロアルケニルカルボニル基、置換可シクロアルケニルカルボニル オキシ基、置換可アリール基、置換可アリールオキシ基、置換可アリールチオ基 、置換可アリールオキシカルボニル基、置換可アリールカルボニル基、置換可ア リールカルボニルオキシ基、置換可複素環基、置換可複素環オキシ基、置換可複 素環チオ基、置換可複素環オキシカルボニル基、置換可複素環カルボニル基、置

換可複素環カルボニルオキシ基、置換可アミノ基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、置換可アミノカルボニル基、置換可アルキルスルホニル基、置換可アルキニルスルホニル基、置換可シクロアルキルスルホニル基、置換可シクロアルキルスルホニル基、置換可シクロアルキルスルホニル基、置換可アリールスルホニル基、置換可アリールスルホニル基、置換可複素環スルホニル基、置換可アミノスルホニル基などが挙げられ、それら置換基の数は1個であっても2個以上であってもよく、置換基の数が2個以上の場合には、それらの置換基は同一であっても異なっていてもよい。

式(I)中のR¹、R²、R⁸およびR¹⁰で表される置換されてもよいアミノ基の 二次置換基としては、水酸基、置換可アルキル基、置換可アルケニル基、置換可 アルキニル基、置換可アルコキシ基、置換可アルケニルオキシ基、置換可アルキ ニルオキシ基、置換可シクロアルキル基、置換可シクロアルケニル基、置換可シ クロアルコキシ基、置換可シクロアルケニルオキシ基、置換可アルコキシカルボ ニル基、置換可アルキルカルボニル基、置換可アルケニルオキシカルボニル基、 置換可アルケニルカルボニル基、置換可アルキニルオキシカルボニル基、置換可 アルキニルカルボニル基、置換可シクロアルコキシカルボニル基、置換可シクロ アルキルカルボニル基、置換可シクロアルケニルオキシカルボニル基、置換可シ クロアルケニルカルボニル基、置換可アリール基、置換可アリールオキシ基、置 換可アリールオキシカルボニル基、置換可アリールカルボニル基、置換可複素環 基、置換可複素環オキシ基、置換可複素環オキシカルボニル基、置換可複素環カ ルポニル基、置換可アミノカルボニル基、置換可アルキルスルホニル基、置換可 アルケニルスルホニル基、置換可アルキニルスルホニル基、置換可シクロアルキ ルスルホニル基、置換可シクロアルケニルスルホニル基、置換可アリールスルホ ニル基、置換可複素環スルホニル基、置換可アミノスルホニル基などが挙げられ 、それら二次置換基の数は1個であっても2個であってもよく、2個の場合、そ れらは同一であっても異なっていてもよい。また、2個の二次置換基が一緒にな ってヘテロ原子を含むか含まずして環を形成してもよい。

上記二次置換基のうち、置換可である各基の三次置換基としては、ハロゲン原子、水酸基、メルカプト基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、アミノ基、

WO 02/40485 PCT/JP01/10061

9

アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、シクロアルキル基、シクロアルケニ ル基、アリール基、複素環基、アルコキシ基、アルケニルオキシ基、アルキニル オキシ基、シクロアルキルオキシ基、シクロアルケニルオキシ基、アリールオキ シ基、複素環オキシ基、アルキルチオ基、アルケニルチオ基、アルキニルチオ基 、シクロアルキルチオ基、シクロアルケニルチオ基、アリールチオ基、複素環チ オ基、アルキルスルホニル基、アルケニルスルホニル基、アルキニルスルホニル 基、シクロアルキルスルホニル基、シクロアルケニルスルホニル基、アリールス ルホニル基、複素環スルホニル基、アルキルカルボニル基、アルケニルカルボニ ル基、アルキニルカルボニル基、シクロアルキルカルボニル基、シクロアルケニ ルカルボニル基、アリールカルボニル基、複素環カルボニル基、アルキルオキシ カルボニル基、アルケニルオキシカルボニル基、アルキニルオキシカルボニル基 、シクロアルキルオキシカルボニル基、シクロアルケニルオキシカルボニル基、 アリールオキシカルボニル基、複素環オキシカルボニル基、アミノカルボニル基 、アルキルアミノカルボニル基、ジアルキルアミノカルボニル基、アルケニルア ミノカルボニル基、アルキニルアミノカルボニル基、シクロアルキルアミノカル・ ボニル基、シクロアルケニルアミノカルボニル基、アリールアミノカルボニル基 、複素環アミノカルボニル基、アミノスルホニル基、アルキルアミノスルホニル 基、ジアルキルアミノスルホニル基、アルケニルアミノスルホニル基、アルキニ ルアミノスルホニル基、シクロアルキルアミノスルホニル基、シクロアルケニル アミノスルホニル基、アリールアミノスルホニル基、複素環アミノスルホニル基 、アルキルアミノ基、ジアルキルアミノ基、アルケニルアミノ基、アルキニルア ミノ基、シクロアルキルアミノ基、シクロアルケニルアミノ基、アリールアミノ 基、複素環アミノ基、アルキルカルボニルアミノ基、アルケニルカルボニルアミ ノ基、アルキニルカルボニルアミノ基、シクロアルキルカルボニルアミノ基、シ クロアルケニルカルボニルアミノ基、アリールカルボニルアミノ基、複素環カル ボニルアミノ基、アルキルスルホニルアミノ基、アルケニルスルホニルアミノ基 、アルキニルスルホニルアミノ基、シクロアルキルスルホニルアミノ基、シクロ アルケニルスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、複素環スルホニ

ルアミノ基などが挙げられ、それら三次置換基の数は1個であっても2個以上であってもよく、2個以上の場合、それら置換基は同一であっても異なっていてもよい。さらに、二次置換基が2個の三次置換基により置換されたアミノ基である場合、その三次置換基が一緒になってヘテロ原子を含むか含まずして環を形成してもよい。

また、これら三次置換基のアルキル部分、アルケニル部分、アルキニル部分、シクロアルキル部分、シクロアルケニル部分、アリール部分、複素環部分は、さらにハロゲン原子、水酸基、メルカプト基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、アミノ基、アルキル基、ハロアルキル基、アルコキシ基、ハロアルコキシ基、アルキルチオ基、ハロアルキルチオ基、アルコキシカルボニル基、アミノカルボニル基、アルキルアミノカルボニル基、ジアルキルアミノカルボニル基、アミノスルホニル基、ジアルキルアミノスルホニル基、アルキルアミノスルホニル基、ジアルキルアミノ基、アルキルスルホニルアミノ基、シクロアルキル基、アリール基、複素環基などの四次置換基で置換されていてもよく、それら置換基の数は1個であっても2個以上であってもよく、置換基の数が2個以上の場合には、それらの置換基は同一であっても異なっていてもよい。

前記式(1)の縮合複素環化合物またはその塩の中でも、式(1):

$$R^{10}$$
 R^{10}
 R^{10}
 R^{2}

[式中、GはCN、NO₂、CO₂R⁴ (R⁴は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、CHO、SO₂NR^aR^b (R^aおよびR^bはそれぞれ独立に、水素原子、水酸基、アルコキシ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよ

いアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基であるかまたはR®およびR®が一緒になって環を形成する)またはCONR®R®(R®およびR®は前述の通りである)であり;

 R^1 はハロゲン原子、 $-O-R^5$ 基(R^5 は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)または $-S-R^5$ 基(R^5 は前述の通りである)であり;

 R^{2} はハロゲン原子、 $-O-R^{5}$ 基(R^{5} は前述の通りである)または置換されてもよいアミノ基であり;

R⁸およびR¹⁰は、それぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子またはアルキル基である]で表される縮合複素環化合物またはその塩は、新規化合物である。

発明を実施するための最良の形態

次に、本発明の望ましい実施形態のいくつかを記載するが、本発明はこれらに 限定されるものではない。

前記式(I)の化合物ならびにそれに包含される式(I')の化合物は、糖尿病の予防または治療薬の有効成分として有用な化合物であり、例えば以下に列記したような薬剤として有用である。

- (1) 筋肉細胞への糖取り込み促進剤。
- (2) 血糖降下剤。
- (3) 耐糖能異常に対する予防または治療薬。
- (4)糖尿病に伴う合併症の予防または治療薬。
- (5) 高脂血症、血管障害、網膜症、腎症、ノイロパチーおよび高血圧から成る 群から選ばれる少なくとも一つの糖尿病に伴う合併症の予防または治療薬。
- (6) 肥満症の予防または治療薬。

前記式(I)の化合物の中でも、下記の化合物が糖尿病の予防または治療薬の

有効成分として優れている。

(1) AがC-G {GがCN、 NO_2 、 CO_2 R^4 (R^4 は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、C HO、 SO_2 NR^a R^b (R^a および R^b はそれぞれ独立に、水素原子、水酸基、アルコキシ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基であるかまたは R^a および R^b が一緒になって環を形成する)またはCO NR^a R^b (R^a および R^b は前述の通りである)} であり;

YおよびZはそれぞれ独立に、窒素原子または $C-R^8$ { R^8 は、水素原子、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいシクロアルキール基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、 $-B^2-R^9$ 基(B^2 はCO、COO、O、OCO、 OSO_2 、S、SOまたは SO_2 であり、 R^9 は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、置換されてもよいアミノ基、シアノ基または二トロ基である}であり、YおよびZが同時に $C-R^8$ をとるとき2つの R^8 は同一でも異なっていてもよく;

Xは窒素原子または $C-R^{10}$ { R^{10} は、水素原子、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルナル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、 $-B^2-R^9$ 基(B^2 および R^9 は前述の通りである)、置換されてもよいアミノ基、シアノ基またはニトロ基である}である化合物。

(2) R¹およびR²がそれぞれ独立に、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキ

ル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、一B''ーR⁵基(B¹'はOまたはSであり、R⁵は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、置換されてもよいアミノ基または一NーCR⁶R⁷(R⁶およびR⁷はそれぞれ独立に、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいシクロアルナール基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)であり;

YおよびZがそれぞれ独立に、窒素原子またはC-R⁸ {R⁸は、水素原子、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいシクロアルキール基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、-B²'-R⁹基(B²'はCO、COO、O、OCO、Sであり、R⁹は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、置換されてもよいアミノ基、シアノ基またはニトロ基である}である化合物。

前記式(I)の化合物の中でも、前記式(I')の化合物が糖尿病の予防または治療薬の有効成分としてより優れている。なお、式(I')の化合物を含有する医薬組成物は、従来、知られていなかった。式(I')の化合物の中でも、さらに望ましい化合物を以下に列挙する。

- (i) R^2 が置換されてもよいアミノ基である式(I')の化合物。
- (ii) R^2 が置換されてもよいアミノ基であり、 R^8 および R^{10} が水素原子である式 (I') の化合物。

- (iii) R¹で表される置換されてもよいアミノ基が、一NR°R゚基(式中、R°およびR゚はそれぞれ独立に水素原子、一〇一R゚基(式中、R゚は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基であるか、あるいはR°とR゚が一緒になって環を形成する)である(ii)の化合物。
- (iv) GがCN、CO2R4 (R4は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、CHO、SO2NR4Rb (R3よびRbはそれぞれ独立に、水素原子、水酸基、アルコキシ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、または置換されてもよい複素環基であるかまたはR3およびRb が一緒になって環を形成する)またはCONR4R (R4 およびRb はそれぞれ独立に、水酸基、アルコキシ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいアルカーアルキール基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい多のロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい多のロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基であるかまたはRa およびRb が一緒になって環を形成する)である式(I)の化合物。
- (v) GがCN、NO₂、CO₂ R⁴ (R⁴は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、CHO、C-S

O₂NR®R®(R®およびR®はそれぞれ独立に、水素原子、水酸基、アルコキシ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、または置換されてもよい複素環基であるかまたはR®およびR®が一緒になって環を形成する)またはCONR®R® (R® およびR® はそれぞれ独立に、水酸基、アルコキシ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基であるかまたはR® およびR® が一緒になって環を形成する)であり;

R¹が-O-R⁵基(R⁵は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)または-S-R⁵基(R⁵は、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキール基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよい方面である式(I')の化合物。

上記(iii)の-NR°R^d基中、R°およびR^dで表される各置換基中の置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基の定義は、式(I)の化合物中の各置換基で定義したものと同様である。また、-NR°R^d基の中では、置換可アルキルアミノ基、置換可ジアルキルアミノ基、アルキルカルボニルアミノ基、置換可アルキニルアミノ基、シクロアルキルアミノ基、置換可アリールアミノ基が望ましく、置換可アルキルアミノ基または置換可アリールアミノ基がさらに望ましい。置換可アルキルアミノ基としては、ベンジルアミノ基、4-ニトロベンジルアミノ基、4-ピリジルメチルアミノ基、3-ピリジルメ

WO 02/40485 PCT/JP01/10061

16

チルアミノ基、2-ピリジルメチルアミノ基、ジオキソラニルメチルアミノ基、 ピラニルメチルアミノ基、メチルアミノ基、エチルアミノ基、ジメチルアミノ基 などが挙げられる。置換可アリールアミノ基としては、フェニルアミノ基、4-シアノフェニルアミノ基、3-シアノフェニルアミノ基、4-クロロフェニルア ミノ基、2-クロロフェニルアミノ基、4-メチルフェニルアミノ基、3-メチ ルフェニルアミノ基、2-メチルフェニルアミノ基、4-ニトロフェニルアミノ 基、3-ニトロフェニルアミノ基などが挙げられる。

本発明の糖尿病の予防または治療薬は通常、一般的な医薬製剤の形態で用いられる。この医薬製剤は通常使用される充填剤、増量剤、結合剤、付湿剤、崩壊剤、表面活性剤、滑沢剤等の希釈剤あるいは賦形剤を用いて調製される。医薬製剤としては各種の形態が治療目的に応じて選択でき、錠剤、丸剤、散剤、粉剤、顆粒剤、カプセル剤、坐剤、液剤、懸濁剤、乳剤、注射剤(液剤、懸濁剤等)、スプレー、エアロゾル、クリーム、軟膏、ローション、経皮剤(パッチ剤、マトリクス剤、テープ)等が一例として挙げられる。

錠剤の形態に成形するに際しては、担体としてこの分野で公知のものを広く使用でき、例えば乳糖、白糖、塩化ナトリウム、ブドウ糖、尿素、デンプン、炭酸カルシウム、カオリン、結晶セルロース、ケイ酸等の賦形剤、水、エタノール、プロパノール、単シロップ、ブドウ糖液、デンプン液、ゼラチン溶液、カルボキシメチルセルロース、セラック、メチルセルロース、リン酸カリウム、ポリビニルピロリドン等の結合剤、乾燥デンプン、アルギン酸ナトリウム、カンテン末、ラミナラン末、炭酸水素ナトリウム、炭酸カルシウム、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル類、ラウリル硫酸ナトリウム、ステアリン酸モノグリセリド、デンプン、乳糖等の崩壊剤、白糖、ステアリン、カカオバター、水素添加油等の崩壊抑制剤、第4級アンモニウム塩基、ラウリル硫酸ナトリウム等の吸収促進剤、グリセリン、デンプン等の保湿剤、デンプン、乳糖、カオリン、ベントナイト、コロイド状ケイ酸等の吸着剤、精製タルク、ステアリン酸塩、ホウ酸末、ポリエチレングリコール等の滑沢剤等が例示できる。更に錠剤は必要に応じ通常の剤皮を施した錠剤、例えば糖衣錠、ゼラチン被包錠、腸溶被錠、フィルムコー

ティング錠あるいは二重錠、多層錠とすることができる。

丸剤の形態に成形するに際しては、担体としてこの分野で従来公知のものを広く使用でき、例えばブドウ糖、乳糖、デンプン、カカオ脂、硬化植物油、カオリン、タルク等の賦形剤、アラビアゴム末、トラガント末、ゼラチン、エタノール等の結合剤、ラミナランカンテン等の崩壊剤等が例示できる。

坐剤の形態に成形するに際しては、担体として従来公知のものを広く使用でき、例えばポリエチレングリコール、カカオ脂、高級アルコール、高級アルコール のエステル類、ゼラチン、半合成グリセライド等を挙げることができる。

注射剤として調製される場合には、液剤、乳剤及び懸濁剤は殺菌され、かつ血液と等張であるのが好ましく、これら液剤、乳剤及び懸濁剤の形態に成形するに際しては、希釈剤としてこの分野において慣用されているものを全て使用でき、例えば水、乳酸水溶液、エチルアルコール、プロピレングリコール、エトキシ化イソステアリルアルコール、ポリオキシ化イソステアリルアルコール、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル類等を挙げることができる。なお、この場合等張性の溶液を調製するに充分な量の食塩、ブドウ糖あるいはグリセリンを医薬製剤中に含有せしめてもよく、また通常の溶解補助剤、緩衝剤、無痛化剤等を添加してもよい。更に必要に応じて着色剤、保存剤、香料、風味剤、甘味剤等や他の医薬品を医薬製剤中に含有せしめてもよい。

本発明の糖尿病治療剤中に含有されるべき前記式(I)の化合物の量は、特に限定されず広範囲に適宜選択されるが、通常全組成物中1~70重量%、好ましくは5~50重量%とするのが望ましい態様である。

本発明の糖尿病の予防または治療薬の投与方法は特に制限はなく、各種製剤形態、患者の年齢、性別その他の条件、疾患の程度等に応じた方法で経口的または非経口的に投与される。例えば経口的に投与される場合には、錠剤、丸剤、液剤、懸濁剤、乳剤、顆粒剤及びカプセル剤等が望ましい態様として挙げられる。非経口的には、局所投与剤、注射剤、経皮剤、経鼻剤、経肺剤、坐剤等の形で投与することができる。注射剤の場合には単独であるいはブドウ糖、アミノ酸等の通常の補液と混合して静脈内投与され、更には必要に応じて単独で筋肉内、皮内、

皮下もしくは腹腔内投与されるのが望ましい態様である。また、坐剤の場合には 直腸内投与されるのが望ましい態様である。

本発明の糖尿病の予防または治療薬の投与量は用法、患者の年齢、性別その他の条件、疾患の程度等により適宜選択されるが、通常有効成分である前記式(I)の化合物の量は1日当り体重1kg当り約0.05~50mgとするのがよく、1回または数回に分けて投与することができる。また、投与単位形態中に有効成分を1~1000mg含有せしめるのが望ましい態様である。

前記式(I)の化合物またはその塩は、公知の類似化合物の製造方法またはそれらに準じた方法によって製造できるが、望ましい実施態様として下記〔1〕~〔5〕の製法を例示する。

〔1〕製法1

式(II):

[式中、Rは式(I)中のR¹またはR²であり、Aは前述の通りであり、Dはシア ノ基、アルコキシカルボニル基であり、Lは脱離基である]で表される化合物と、

式(III):

[式中、X、YおよびZは前述の通りである]で表される化合物とを反応させることにより、前記式(I)の化合物を製造する方法。なお、式(II)中、Lで表される脱離基としては、種々のものが挙げられるが、ハロゲン原子、一〇R⁵基、一SR⁵基またはジアルキルアミノ基が望ましい(R⁵は前述の通りである)。

製法1の反応は、適当な溶媒の存在下で行うことができる。具体的に使用される溶媒としては、メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノールなどのアルコール類;ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素類;ペンタン,ヘキサン,ヘプタン,石油エーテル,リグロイン,石油ベンジンなどの脂肪族

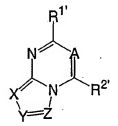
炭化水素類;ジエチルエーテル、ジプロピルエーテル、ジブチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサンなどのエーテル類;アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類;ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミドなどの酸アミド類;ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類;スルホランなどのスルホン類;ヘキサメチルホスホルアミドなどのリン酸アミド類;クロロホルム、ジクロロメタン、四塩化炭素、1,2ージクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素類およびこれらの混合溶媒を挙げることができる。

製法1において、塩基の存在下で反応を行うのが望ましい場合もある。具体的に使用される塩基としては、トリエチルアミン、ピリジン、ピペリジン、Nーメチルモルホリン、1,8ージアザビシクロ〔5,4,0〕-7ーウンデセン、N,Nージメチルアニリンなどの有機塩基;リチウム、ナトリウム、カリウムなどのアルカリ金属;炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどのアルカリ金属の炭酸塩;炭酸水素リチウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムなどのアルカリ金属の炭酸水素塩;水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウムなどのアルカリ金属の水素化物;nープチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド、ナトリウムアミドなどを挙げることができる。

製法1の反応は、一般に $0\sim150$ ℃の反応温度で行われ、望ましくは $10\sim100$ ℃の反応温度で行われる。反応時間は、一般に $0.1\sim48$ 時間である。 製法1において、前記式(II)の化合物1モルに対して式(III)の化合物は、 $0.8\sim2$ 当量望ましくは $1\sim1.5$ 当量の割合で使用することができる。

製法1における反応諸条件は各々適宜相互に組み合わせることができる。また 、これら反応諸条件の中には、通常範囲の反応条件と望ましい範囲の反応条件を 有するものがあるが、これらも適宜相互に選択し、組み合わせることができる。 〔2〕製法2

式(I-1):



[式中、R¹' またはR²' のどちらか一方がアミノ基、OHまたはSHであり:も う一方が水素原子、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されても よいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロア ルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基 、置換されてもよい複素環基、-B¹-R⁵基(B¹およびR⁵は前述の通りである)、置換されてもよいアミノ基または-N=CR゚R゚(R゚およびR゚は前述の通 りである)であり、;A、X、YおよびZは前述の通りである]で表される化合物 と、式(IV): R'-L'[式中、R'は、置換されてもよいアルキル基、置換され てもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシク ロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリー ル基、置換されてもよい複素環基または-B¹''-R⁵'基(B¹''はCOまたは SO,であり、R⁵は、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニ ル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置 換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換さ れてもよい複素環基である)であり; L'は脱離基である]で表される化合物とを 反応させることにより、前記式(I)の化合物を製造する方法。なお、式(IV) 中、L'で表される脱離基としては種々のものが挙げられるが、ハロゲン原子、メ タンスルホニルオキシ基、またはパラトルエンスルホニルオキシ基が望ましい。

製法2の反応は、適当な溶媒の存在下で行うことができる。具体的に使用される溶媒としては、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素類;ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、石油エーテル、リグロイン、石油ベンジンなどの脂肪族炭化水素類;ジエチルエーテル、ジプロピルエーテル、ジブチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサンなどのエーテル類;アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類;ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミドなど

の酸アミド類;ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類;スルホランなどのスルホン類;ヘキサメチルホスホルアミドなどのリン酸アミド類;クロロホルム、ジクロロメタン、四塩化炭素、1,2-ジクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素類およびこれらの混合溶媒を挙げることができる。

製法 2 において、反応を効率的に行うためには、塩基の存在下で反応を行うのが望ましい。具体的に使用される塩基としては、トリエチルアミン、ピリジン、Nーメチルモルホリン、1、8ージアザビシクロ〔5、4、0〕-7ーウンデセン、N、Nージメチルアニリンなどの有機塩基;リチウム、ナトリウム、カリウムなどのアルカリ金属;炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどのアルカリ金属の炭酸水素リチウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムなどのアルカリ金属の炭酸水素塩;水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウムなどのアルカリ金属の水素化物;nープチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド、ナトリウムアミドなどを挙げることができる。

製法 2 の反応は、一般に $-70\sim200$ $\mathbb C$ の反応温度で行われ、望ましくは $-10\sim150$ $\mathbb C$ の反応温度で行われる。反応時間は、一般に $0.1\sim48$ 時間である。

製法 2 において、前記式 (I-1) の化合物 1 モルに対して式 (IV) の化合物は、 $0.8 \sim 2$ 当量望ましくは $1 \sim 1.5$ 当量の割合で使用することができる。

製法 2 における反応諸条件は各々適宜相互に組み合わせることができる。また、これら反応諸条件の中には、通常範囲の反応条件と望ましい範囲の反応条件を 有するものがあるが、これらも適宜相互に選択し、組み合わせることができる。

〔3〕 製法3

「式中、R'''またはR'''のどちらか一方がOHであり、もう一方が、水素原子

、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、 $-B^1-R^5$ 基(B^1 および R^5 は前述の通りである)、置換されてもよいアミノ基または $-N=CR^6R^7$ (R^6 および R^7 は前述の通りである)であり;A、X、YおよびZは前述の通りである]で表される化合物とハロゲン化剤とを反応させることにより、前記式(I)の化合物を製造する方法。

製法3の反応で使用するハロゲン化剤としては、例えば五塩化リン、オキシ塩化リン、三塩化リン、塩化チオニル、オキサリルクロライド、二塩化フェニルホスホン酸を挙げることができ、その使用量は、前記式(I-2)の化合物1モルに対して1~10当量、望ましくは1~5当量である。

製法3の反応は、適当な溶媒の存在下で行うことができる。具体的に使用される溶媒としては、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素類;ペンタン,ヘキサン,ヘプタン,石油エーテル,リグロイン,石油ベンジンなどの脂肪族炭化水素類;ジエチルエーテル、ジプロピルエーテル、ジブチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサンなどのエーテル類;クロロホルム、ジクロロメタン、四塩化炭素、1,2ージクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素類およびこれらの混合溶媒を挙げることができる。反応は、水の存在しない系内で行うのが望ましい。

製法3において、反応を効率的に行うためには、塩基の存在下で反応を行うのが望ましい。具体的に使用される塩基としては、トリエチルアミン、ピリジン、Nーメチルモルホリン、1,8-ジアザビシクロ〔5,4,0〕-7-ウンデセン、N,N-ジメチルアニリンなどの有機塩基を挙げることができる。

製法2の反応は、一般に $-30\sim200$ ℃の反応温度で行われ、望ましくは $0\sim150$ ℃の反応温度で行われる。反応時間は、一般に $0.1\sim48$ 時間である

製法3における反応諸条件は各々適宜相互に組み合わせることができる。また、これら反応諸条件の中には、通常範囲の反応条件と望ましい範囲の反応条件を

有するものがあるが、これらも適宜相互に選択し、組み合わせることができる。 〔4〕 製法4

[式中、 $R^{1'''}$ または $R^{2''''}$ のどちらか一方がハロゲン原子、 $-B^{1'''}$ - $R^{5'}$ 基($B^{1'''}$ はO、OSO $_2$ 、S、またはSO $_2$ であり、 $R^{5''}$ は、置換されてもよいアルキル基または置換されてもよいアリール基である)またはジアルキルアミノ基であり、もう一方が水素原子、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいアミノ基または $-N=CR^5R^7$ (R^6 および R^7 は前述の通りである)であり;A、X、YおよびZは前述の通りである]で表される化合物と、式(V): $R^{1''}-B^{1''}$ [式中、 $R^{1''}$ は、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルカニル基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルカニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基であり、 $B^{1''}$ は、アミノ基、OH、SHである]で表される化合物とを反応させることにより、前記式(I)の化合物を製造する方法。

製法4の反応は、適当な溶媒の存在下で行うことができる。具体的に使用される溶媒としては、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素類;ペンタン,ヘキサン,ヘプタン,石油エーテル,リグロイン,石油ベンジンなどの脂肪族炭化水素類;ジエチルエーテル、ジプロピルエーテル、ジブチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサンなどのエーテル類;アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類;ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミドなど

の酸アミド類;ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類;スルホランなどのスルホン類;ヘキサメチルホスホルアミドなどのリン酸アミド類;クロロホルム、ジクロロメタン、四塩化炭素、1,2-ジクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素類およびこれらの混合溶媒を挙げることができる。

製法4において、反応を効率的に行うためには、塩基の存在下で反応を行うのが望ましい。具体的に使用される塩基としては、トリエチルアミン、ピリジン、Nーメチルモルホリン、1,8ージアザビシクロ〔5,4,0〕-7ーウンデセン、N,Nージメチルアニリンなどの有機塩基;リチウム、ナトリウム、カリウムなどのアルカリ金属;炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどのアルカリ金属の炭酸水素リチウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムなどのアルカリ金属の炭酸水素塩;水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウムなどのアルカリ金属の水素化物;nーブチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド、ナトリウムアミドなどを挙げることができる。

製法4の反応は、一般に $-70\sim150$ ℃の反応温度で行われ、望ましくは $-10\sim100$ ℃の反応温度で行われる。反応時間は、一般に $0.1\sim48$ 時間である。

製法4において、前記式(I-3)の化合物1モルに対して式(V)の化合物は、0 8~2当量望ましくは1~1.5当量の割合で使用することができる。

製法3における反応諸条件は各々適宜相互に組み合わせることができる。また、これら反応諸条件の中には、通常範囲の反応条件と望ましい範囲の反応条件を有するものがあるが、これらも適宜相互に選択し、組み合わせることができる。

〔5〕 製法 5

式(I-4):

[式中、R''''' またはR2'''' のどちらか一方がアミノ基であり、もう一方が

水素原子、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、 $-B^1-R^5$ 基(B^1 および R^5 は前述の通りである)、置換されてもよいアミノ基または $-N=CR^6R^7$ (R^6 および R^7 は前述の通りである)であり;A、X、YおよびZは前述の通りである]で表される化合物と、式(VI): $R^6R^7C=O$ [式中、 R^6 および R^7 は前述の通りである]で表される化合物とを反応させることにより、前記式(I)の化合物を製造する方法。

製法5の反応は、適当な溶媒の存在下で行うことができる。具体的に使用される溶媒としては、メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノールなどのアルコール類;ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素類;ペンタン,ヘキサン,ヘプタン,石油エーテル,リグロイン,石油ベンジンなどの脂肪族炭化水素類;ジエチルエーテル、ジプロピルエーテル、ジブチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサンなどのエーテル類;アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類;ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミドなどの酸アミド類;ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類;スルホランなどのスルホン類;ヘキサメチルホスホルアミドなどのリン酸アミド類;クロロホルム、ジクロロメタン、四塩化炭素、1,2ージクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素類およびこれらの混合溶媒を挙げることができる。

製法5において、反応を効率的に行うためには、塩基の存在下で反応を行うのが望ましい。具体的に使用される塩基としては、トリエチルアミン、ピリジン、Nーメチルモルホリン、1,8ージアザビシクロ〔5,4,0〕-7-ウンデセン、N,Nージメチルアニリンなどの有機塩基;炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどのアルカリ金属の炭酸塩;炭酸水素リチウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムなどのアルカリ金属の炭酸水素塩などを挙げることができる。

製法5において、反応を効率的に行うためには、モレキュラーシブスなどの脱水剤の存在下で反応を行うのが望ましい。また、適当な溶媒を使用し、共沸によ

り生成した水分を反応系外に除くこともできる。

製法 5 の反応は、一般に $-30\sim150$ での反応温度で行われ、望ましくは $0\sim100$ での反応温度で行われる。反応時間は、一般に $0.1\sim48$ 時間である

製法5において、前記式(I-3)の化合物1モルに対して式(VI)の化合物は、 0.8~2当量望ましくは1~1.5当量の割合で使用することができる。

製法5における反応諸条件は各々適宜相互に組み合わせることができる。また 、これら反応諸条件の中には、通常範囲の反応条件と望ましい範囲の反応条件を 有するものがあるが、これらも適宜相互に選択し、組み合わせることができる。

前記式(I)の化合物またはその塩は、前記〔1〕~〔5〕に記載の製法またはその組み合わせにより製造することができる。

前記式(I)の化合物は、通常の方法により塩を形成することができる。また、前記式(I)の化合物は、分子内塩を形成する場合もある。

前記式(I)の化合物またはその塩のうち、分子構造中にカルボキシル基を有する化合物またはその塩は、対応するエステル体を酸またはアルカリ条件下に加水分解することにより製造することができる。

前記式(I) の化合物またはその塩のうち、式(I) の化合物またはその塩は、前記製法 $1 \sim 5$ に準じ、下記(A) \sim (G) に記載の製法またはこれら製法の組み合わせにより製造できる。

(A)

前記式 (I') の化合物またはその塩のうち、式 (I'-1):

[式中、 R^1 、 R^8 、 R^{10} およびGは前記式(I')中で定義された通りである]で表される化合物またはその塩は、式(VII):

[式中、R¹およびGは前述の通りであり; Dはアルコキシカルボニル基であり; Lはハロゲン原子、-OR⁵基、-SR⁵基またはジアルキルアミノ基である(R⁵は前述の通りである)]で表される化合物と、式(VIII):

[式中、 R^8 および R^{10} は前述の通りである]で表される化合物とを反応させることにより、製造できる。なお、製法 [A] は、製法1に準じたものであり、製法1の反応諸条件が適用できる。

(B)

前記式 (I') の化合物またはその塩のうち、式 (I'-2):

[式中、 R^1 、 R^8 および R^{10} は前記式(I')中で定義された通りであり; G' は、CN、 NO_2 、 SO_2 NR^aR^b (R^a および R^b は前述の通りである)または、C ONR^aR^b (R^a および R^b は前述の通りである)である] で表される化合物またはその塩は、式(VII')

[式中、 R^1 および G^2 は前述の通りであり;Lはハロゲン原子、 $-OR^5$ 基、-S R^5 基またはジアルキルアミノ基である(R^5 は前述の通りである)] で表される化合物と、式(VIII):

28

[式中、R[®]およびR¹⁰は前述の通りである]で表される化合物とを反応させることにより、製造できる。なお、製法 [B] は、製法1に準じたものであり、製法1の反応諸条件が適用できる。

(C)

前記式(I')の化合物またはその塩のうち、式(I'-3):

(D) ·

前記式 (I) の化合物またはその塩のうち、式 (I) -4):

[式中、R¹、R®、R¹0 およびGは前記式(I')中で定義された通りであり; R6 ' は、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいである]で表される化合物またはその塩は、製法 [A] 記載の方法により製

造される式(I'-1)の化合物と、式(IX): $R^5'-L'$ [式中、 R^5' は前述の通りであり;L'は、ハロゲン原子、メタンスルホニルオキシ基またはパラトルエンスルホニルオキシ基である]で表される化合物とを反応させることにより、製造できる。なお、製法 $\{D\}$ は、製法 2 に準じたものであり、製法 2 の反応諸条件が適用できる。

(E)

前記式(I')の化合物またはその塩のうち、式(I'-5):

[式中、 R^1 、 R^8 、 R^{10} およびGは前記式(I')中で定義された通りであり; Q は置換されたアミノ基である〕で表される化合物またはその塩は、製法 $\{C\}$ 記載の方法により製造される式 $\{I'-3\}$ の化合物と、式 $\{IV-1\}$: H-Q 「式中、Qは置換されたアミノ基である〕で表される化合物とを反応させることによっても、製造できる。なお、製法 $\{E\}$ は、製法4に準じたものであり、製法4の反応諸条件が適用できる。

(F)

また、前記式(I' -5)の化合物またはその塩は、製法〔D〕記載の方法により製造される式(I' -4)の化合物と、式(IV-1)の化合物とを反応させることによっても、製造できる。なお、製法〔F〕は、製法4に準じたものであり、製法4の反応諸条件が適用できる。

(G)

さらに、前記式(I'-5)の化合物またはその塩のうち、式(I'-5')

[式中、 R^1 、 R^8 、 R^{10} およびQは前記式(I'-5) 中で定義された通りであり; G' は前記式(I'-2) で定義された通りである〕で表される化合物またはその塩は、製法 [B] 記載の方法により製造される式(I'-2) の化合物と、式(IV-2): L'-J [式中、J はQで表される置換されたアミノ基の置換であり; L' はハロゲン原子、メタンスルホニルオキシ基またはパラトルエンスルホニルオキシ基である〕で表される化合物とを反応させることにより、製造できる。なお、製法 [G] は、製法 2 に準じたものであり、製法 2 の反応諸条件が適用できる。

「実施例」

次に本発明に係わる実施例(合成例および試験例)を記載するが、本発明はこれらに限定されるわけではない。

合成例1

7-ベンジルアミノ-5-メチルチオピラゾロ[1, 5-a] ピリミジン-6-カルボニトリル (化合物No. 2) の合成

- (1) ビスメチルチオメチレンプロパンジニトリル10.3g、3-アミノピラゾール5.0g およびエタノール250mlを加熱還流下に約6時間攪拌した後室温まで冷却し、析出した結晶をろ取した。ろ取した結晶はエタノールで洗浄した後乾燥して、融点240 ℃以上の7-アミノ-5-メチルチオピラゾロ[1,5-a] ピリミジン-6-カルボニトリル(化合物No.1)10.9g を得た。
- (2) 7-アミノ-5-メチルチオピラゾロ[1,5-a] ピリミジン-6-カルボニトリル500mg、8mLのDMF中に水素化ナトリウム(60%)、100mgを加え、室温下で約10分攪拌した後、臭化ベンジル420mgを加え、約50℃で約2時間攪拌した。反応終了後、室温まで冷却し、約50mLの水を加え、析出した結晶をろ取、水洗、乾燥して粗結晶を得た。粗結晶をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、融点165℃の7-ベ

ンジルアミノ-5-メチルチオピラゾロ[1, 5-a]ピリミジン-6-カルボニトリル(化合物No. 2)570mgを得た。

合成例 2

7-ベンジルオキシ-5-メチルチオピラゾロ[1,5-a] ピリミジン-6-カルボニトリル (化合物No.51)の合成

- (1) 2-シアノ-3, 3-ピスメチルチオ-2-プロペン酸メチルエステル3. 0g、3-アミノピラゾール1. 3gおよびエタノール20mlを加熱還流下に約2. 5時間攪拌した後室温まで冷却し、析出した結晶をろ取した。ろ取した結晶はエタノールで洗浄した後乾燥して、融点250℃以上の7-ヒドロキシ-5-メチルチオピラゾロ[1, 5-a] ピリミジン-6-カルボニトリル(化合物No. 4 9)1. 69g を得た。
- (2) 7-ヒドロキシ-5-メチルチオピラゾロ [1, 5-a] ピリミジン-6-カルボニトリル40 0mg、6mLのDMF中に水素化ナトリウム (60%) 80mgを加え、室温下で約10分攪拌した後、臭化ベンジル350mgを加え、約50℃で一夜攪拌した。反応終了後、室温まで冷却し、約50mLの水を加え、析出した結晶をろ取、水洗、乾燥して粗結晶を得た。粗結晶をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、融点194℃の7-ベンジルオキシ-5-メチルチオピラゾロ [1, 5-a] ピリミジン-6-カルボニトリル (化合物 No. 5 1) 490mgを得た。

合成例3

7-(4-ピリジルメチル) アミノ-5-メチルチオピラゾロ [1, 5-a] ピリミジン-6-カルボ ニトリル (化合物No. 3) の合成

- (1) 7-ヒドロキシ-5-メチルチオピラゾロ[1,5-a] ピリミジン-6-カルボニトリル (化合物No.49) 2.15g、N,N-ジメチルアニリン1.3g、オキシ塩化リン5mLの混合物を加熱還流下に約3時間攪拌した。反応終了後、室温まで冷却し、氷水中に注入して攪拌した。析出した結晶をろ取、水洗、乾燥して粗結晶を得た。粗結晶をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、融点201~202℃の7-クロロ-5-メチルチオピラゾロ[1,5-a] ピリミジン-6-カルボニトリル (化合物No.62) 2.17gを得た。
- (2) 7-クロロ-5-メチルチオピラゾロ[1,5-a] ピリミジン-6-カルボニトリル950mg

、20mLのアセトニトリル中に氷冷下、4-ピコリルアミン460mg、トリエチルアミン430mg、アセトニトリル1mLの混合物を滴下し、約1時間攪拌した。反応終了後、約80mLの水を加え、析出した結晶をろ取、水洗、乾燥して粗結晶を得た。粗結晶をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、融点153~154℃の7-(4-ピリジルメチル) アミノ-5-メチルチオピラゾロ[1,5-a] ピリミジン-6-カルボニトリル(化合物No.3) 970mgを得た。

合成例4

<u>7-フルフリルアミノ-5-メチルチオピラゾロ[1,5-a] ピリミジン-6-カルボニトリル</u> (化合物No. 78) の合成

7-クロロ-5-メチルチオピラゾロ[1,5-a] ピリミジン-6-カルボニトリル(化合物N 0.62) 200mg、フルフリルアミン100mgを110mgのトリエチルアミン存在下5元のT HP中で約30分反応させた後、約30元の水を加え、析出した結晶をろ取、水洗、乾燥して粗結晶を得た。粗結晶をエーテル洗浄して、融点110℃の7-フルフリルアミノ-5-メチルチオピラゾロ[1,5-a] ピリミジン-6-カルボニトリル(化合物No.78) 180mgを得た。

合成例 $1\sim4$ および前記製法 $1\sim5$ に準じた方法で製造した前記式(I)の化合物を以下の表 $1\sim2$ 6 に示す。

表1

表 1		
化合物No.	構造式	物性
1	SMe CN N NH ₂	融点 >240℃
2	SMe CN N NHCH ₂ Ph	融点165℃
3	SMe N CN N N	融点153~154℃
4	SMe CN N N N	融点192℃
5	SMe CN N N	融点190℃

6	SMe N CN N N	融点139℃
7	SMe CN N NHCOMe	融点 >280℃
8	SMe N CN N N N	融点157~158℃
9	SMe CN N NHCH₂OEt	融点132~133℃

表 2

18.2		
化合物No.	構造式	物性
10	SMe CN NHCH ₂ OCH ₂ Ph	融点63~64℃
11	SMe CN N N N	融点121~122℃
1 2	SMe N CN N NHCH ₂ CH ₂ Ph	融点107℃
1 3	SMe N N NHCH ₂ COOEt	融点184~185℃
14	SMe N CN N NHMe	融点216℃

1 5	SMe CN N NHET	融点133℃
1 6	SMe N N N N NO ₂	融点215℃
1 7	SMe N CN N NMe ₂	融点144℃
1 8	SMe N CN N NHCH ₂ COPh	融点212~213℃

表3

12.0		
化合物No.	構造式	物性
1 9	SMe N CN N NHCH ₂ CH ₂ CHMe ₂	融点87~88℃
2 0	SMe CN NHCH₂COBu(t)	融点164~165℃
2 1	SMe CN N (CH ₂ C≡CH) ₂	融点141℃
2 2	SMe CN NHCH2C≡CH	融点169℃
2 3	SMe N N N COOMe	融点171℃

	N CN	F4 + \05000
2 4	N NH ₂	融点 >250℃
2 5	Me N N NH ₂	融点 >250℃
2 6	SMe CN NHCH ₂ CH=CMe ₂	融点135℃
2 7	Me N CN N NHCH₂Ph	融点143℃

表4

衣生		
化合物No.	構造式	物性
2 8	N CN N NHCH₂Ph	融点125℃
2 9	Me CN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	融点165℃
3 0	SMB N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	融点195℃
3 1	SMe CN N H	融点167℃
3 2	SMe CN N H	融点155℃

	particle and the second	
3 3	SMe CN CI N N H	融点160℃
3 4	SMe N CN N=CHPh	融点188℃
3 5	SMe CN NNNNH2 Mes	融点 >250℃
3 6	SMe CN NNHCH₂Ph MeS	融点154℃

表 5

43		
化合物No.	構造式	物性
3 7	SMe NNN NH ₂	融点211℃
3 8	SMO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	融点230~233℃
3 9	SMe N NHCH₂Ph	融点133℃
4 0	SMe N N N N N N	融点136℃ ´
41	SMe CN NNH2	融点 >250℃

	·	
4 2	SMe CN NHCH ₂ Ph	融点179℃
4 3	SMe CN N N	融点204℃
4 4	SMe CN N NH ₂	融点233℃
4 5	SMe NN NH ₂	融点 >250℃

表6

7 0		
化合物No.	構造式	物性
4 6	SMe CN NHCH ₂ Ph	融点172℃
47	SMe CN NHCH₂Ph	融点233℃
4 8	SMe CN N N N	融点232℃
4 9	SMe N CN N OH	融点 >250℃
5 0	SMe N CN N H	融点159℃

	<u> </u>	<u> </u>
5 1	SMe CN N OCH ₂ Ph	融点194℃
5 2	SMe N SO ₂ Ph N NH ₂	固形物
5 3	SMe N CN N OCH ₂ C≡CH	融点183℃
5 4	SMe CN Br NH ₂	融点 >250℃

表 7

表 /		
化合物No.	構造式	物性
5 5	SMe CN Br NHCH₂Ph	融点184℃
5 6	SMe CN N N N OMe	融点137℃
5 7	SMe N CN NHCH ₂ C≡CMe	融点155~157℃
5 8	SMe SO ₂ Me N NH ₂	融点230~233℃
5 9	SMe N SO ₂ Me N NHCH ₂ C≡CH	融点175℃

6 0	SMe N SO ₂ Ph N NHCH ₂ C≡CH	融点162~163℃
6 1	SMe N SO₂Me N NHCH₂Ph	融点163~164℃
6 2	SMe N CI	融点201~202℃
6 3	SMe SO ₂ Me	融点195~196℃

表8

化合物No.	構造式	物性
6 4	SMe N N NHCH ₂ C≡CH	融点175℃
6 5	SMe N N N(CH ₂ C≡CH) ₂	融点113℃
6 6	SEt CN NH2	融点 >240℃
6 7	SEt CN NHCH ₂ Ph	融点112~113.4℃
6 8	SET CN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	融点196~196.4℃

6 9	SCH ₂ Ph N CN N NH ₂	融点245.6~245.9℃
7 0	SCH ₂ Ph N N N NHCH ₂ Ph	融点121~122. 2℃
7 1	SCH ₂ Ph CN NNN N	融点187.8~189.2℃ (分解)
7 2	SPr(i) N N N N N N N N N N N N N N N N N N	融点 >240℃

表 9

化合物No.	構造式	物性
7 3	SPr(i) N CN N NHCH ₂ Ph	融点114.7~115.2℃
7 4	SPr(i) N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	融点134.5~135℃
7 5	SCH ₂ CH=CH ₂ N N NH ₂	融点258. 5~259℃
7 6	SCH ₂ CH=CH ₂ CN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	融点178.8~179.8℃
77	SCH ₂ CH-CH ₂ N N NHCH ₂ Ph	融点90~91.5℃

7 8	SMe CN N H	融点110℃
7 9	SMe N CN N H	融点118℃
8 0	SMe N CN N NHPh	融点195~196℃
8 1	SMe N CN N H	融点260~263℃

表10

化合物No.	構造式	物性
8 2	SMe CN NHCH₂CH₂CN	融点188℃
8 3	SMe CN N H	融点144~146℃
8 4	SMe CN NHCH ₂ CN	融点207℃
8 5	Ph N N NH ₂	融点>250℃
8 6	Ph CN NHCH₂Ph	融点120~122℃

8 7	CH ₂ Ph N CN N NH ₂	融点242℃
8 8	CH ₂ Ph CN N N NHCH ₂ Ph	融点163℃
8 9	Ph CN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	融点199~201℃
9 0	CH ₂ Ph CN N N N	融点195~198℃

表11

化合物No.	構造式	物性
9 1	CN NH ₂	融点 >250℃
9 2	CZ TZ Z	
9 3	CN H CN	
9 4	S CN NH2	融点206℃(分解)
9 5	S CN N H	融点142. 2~144. 2℃

9 6	S CN N N N	融点208. 5~208. 7℃
9 7	S CN NN NH ₂	
9 8	S CN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	
9 9	S CN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	

表12

化合物No.	構造式	物性
100	SPh CN NH ₂	
101	SPh CN N N H	
102	SPh CN N N	
1 0 3	S CN NH ₂	融点270.5~271.3℃
1 0 4	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	融点115.8~116.6℃

105	S CN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	融点153.4~155.4℃
106	SCH ₂ OMe N CN N NH ₂	融点214~216℃ (分解)
107	SCH ₂ OMe N CN	融点137.4~141.4℃
108	SCH ₂ OMe N CN N H	融点164~165.5℃ (分解)

表13

化合物No.	構造式	物性
109	SMe N H	融点117~118℃
110	SBu(s) N N NH ₂	融点241.7~242.1℃
111	SBu(s) N N N N	融点94~96℃
112	SBu(s) N N N	融点113.5~118℃
113	SCHEt ₂ CN NH ₂	融点242.0~243.8℃

114	SCHEt ₂ CN N N H	融点107.0~108.3℃
115	SCHEt ₂ CN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	融点129.0~133.4℃
116	SCH ₂ OEt CN N NH ₂	融点 >300℃
117	SCH ₂ OEt CN N H	融点130.5~133.5℃

表14

X14		<u> </u>
化合物No.	構造式	物性
118	SCH ₂ OEt ON N N N N N N N N N N N N	融点160.0~161.6℃
119	SMe COOMe N CI	融点105~113℃
1 2 0	SMe COOMe	融点124.5~126.5℃
1 2 1	SMe COOMe N N N	融点158.5~160.5℃
1 2 2	SMe COOMe N H	油状物

1 2 3	SMe COOMe	融点84. 5~85. 5℃
124	NO2 N CI	固形物
1 2 5	SMe NO ₂	融点136.5~138.5℃
1 2 6	SMe NO ₂ N N N	融点154~155℃

表15

衣エリ		
化合物No.	構造式	物性
127	SMe NO ₂	融点132~134℃
1 2 8	SMe COOH	融点162.7~164℃
1 2 9	SMe COOH N N	融点155~157℃
130	SMe COOMe N N CO	融点180.5~181.3℃
131	SMe COOMe N H	融点175.7~176.4℃

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
132	SMe COOMe N N	油状物
1 3 3	SMe COOMe N H O	融点126.5~127.5℃
134	SMe COOH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	融点162.5~164.5℃
1 3 5	OMe N CN N H	融点148.8~149.6℃

表16

化合物No.	構造式	物性
1 3 6	OME N N N O	融点148.3~149.7℃
137	SMe COOPr(n)	融点55~56℃
1 3 8	SMe COOPr(n)	融点100.5~101℃
1 3 9	SMe COOPr(n) N N N CN	融点107~108.5℃
140	SMe N COOPr(i)	融点56~58℃

141	SMe COOPr(I)	融点111~112℃
1 4 2	SMe COOPr(i) N H	融点120~122℃
1 4 3	SMe N COOBu(n)	融点55~57℃
144	SMe COOBu(n)	融点98~99℃

表17

X11	146.76	et. lei
化合物No.	構造式	物性
1 4 5	SMe COOBu(n)	融点102~103℃
146	SMe COOCH ₂ Ph	融点52~54℃
147	SMe COOCH₂Ph N N N	融点122~123℃
1 4 8	SMe COOCH₂Ph N N N CN	融点141~142℃
149	SMe N CN N SO ₂ NH ₂	融点285~288℃ (分解)

1 5 0	SMe CN NNNN-SO ₂ NMe ₂	融点303~306℃ (分解)
151	SMe CN N N N SO ₂ NMe ₂	融点205~208℃
1 5 2	SMe CN N N N N SO ₂ NH ₂	融点 >280℃
153	OMe N N N	融点193~195℃

表18

/LAMMIO		物性
化合物No.	構造式 SMe	T W I
154	N NO ₂	固形物
155	SMe COOMe NOH	融点192~194℃
1 5 6	SMe COOPr(n) N OH	融点139~142℃
157	SMe COOPr(i) N OH	融点123~125℃
158	SMe COOBu(n)	融点128~130℃

159	SMe COOCH ₂ Ph NOH	油状物
160	SMe N CN N Me	融点118~120℃
161	SMe N CN N H CI	融点275~276℃
1 6 2	SMe N N N N H	融点161~162℃

表19

Z 1 9		
化合物No.	構造式	物性
163	SMe CN N N N N CI	融点201~202℃
164	SMe CN N H	融点201~202℃
165	SMe CN N N	融点146~148℃
166	SMe CN N N N N N	融点140~141℃
167	SMe CN N N OCF3	融点243~244℃

168	SMe CN N N CN	融点280~281℃
169	SMe CN N H OMe	融点214~215℃
170	SMe CN N H OH	融点250~256℃
171	SMe N CN COOMe	融点205~206℃

表20

化合物No.	構造式	物性
172	SMe N CN N H	融点177~178℃
173	SMe CN N OBu(t)	融点167~169℃
174	SMe CN OCH ₂ CH=CH ₂	融点129~130℃
1 7 5	SMe N CN COOEt	融点191~192℃
176	SMe N CN COOH	· 融点 >250℃

177	SMe N CN N N Me N N S N	融点175~176℃
178	SMe CN N H	融点214~215℃
179	SMe CN N N	融点 >250℃
180	SMe N CN N H S	融点142℃

表21

42.4.1		
化合物No.	構造式	物性
181	SMe N H O	融点122℃
182	SMe N CN	融点125℃
183	SMe N CN N S	融点138℃
184	SMe CN N OH	融点 >250℃
185	SMe CN N CI N Me	融点182~187℃

186	SMe CN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	融点235~238℃
187	SMe CN N H	融点204~205℃
188	SMe CN N N N	融点190~191℃
189	SMe CN N N N Me	融点185~187℃

表22

12.2		
化合物No.	構造式	物性
190	SMe CN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	融点155~156℃
191	SMe CN N N N H	融点174~176℃
192	SMe CN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	融点142~143℃
193	SMe CN NHCOMe	融点 >280℃
194	SMe CN N N N N COOMe	融点153~155℃

	<u>-</u>	
195	SMe CN N H COOH	融点168~171℃
196	SMe CN N N H SMe	融点190~191℃
197	SMe CN CONH ₂	融点 >280℃
198	SMB CN CH ₂ CN	融点268~269℃

表23

化合物No.		物性
199	SMe CN N N N COMe	融点260~261℃
200	SMe CN NNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNN	融点 >270℃
201	SMe CN N N N SO ₂ Me	融点241~244℃
202	SMe CN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	融点250~252℃
203	SMe N N N N H Me	融点192~194℃

2 0 4	SMe CN CI N N CF ₃	融点182~183℃
2 0 5	SMe CN N OH N H	融点214~218℃
206	SMe N CN	融点138~139℃
207	SMe CN CI CF ₃	融点185~187℃

表24

- 衣 4 4		
化合物No.	構造式	物性
208	SMe N CN N N N O	融点152~153℃
209	SMe N CN N H	融点160~161℃
210	SMe CN N N	融点96~97℃
2 1 1	SMe CN N H	融点158~159℃
2 1 2	SMe CN N N	融点116~120℃

2 1 3	SMe N CN N N N O	融点143~144℃
214	SMe CN NC	融点206~208℃
2 1 5	SMe CN N N H	融点184~185℃
2 1 6	SMe N CN N H	融点103~104℃

表25

化合物No.	構造式	物性
217	SMe N CN N N O O	融点193~195℃
2 1 8	SMe CN N N N NO ₂	融点180~182℃
2 1 9	SMe COOEt N OH	
2 2 0	SMe COOEt	固形物
2 2 1	SMe COOEt	融点123℃

2 2 2	SMe COOEt	融点114~115℃
2 2 3	SMe COOEt N N N CN	融点156~157℃ ·
2 2 4	SMe COOEt N H CN	融点178℃ ·
2 2 5	SMe COOEt N N N NO ₂	融点166~168℃

表26

化合物No.	構造式	物性
2 2 6	SMe COOEt N N N NO ₂	融点170℃
227	SMe CONHPr(i)	融点106~108℃
2 2 8	SMe CN N Et N	融点102~103℃
2 2 9	SMe N CN OMe	融点223~224℃

試験例1

薬理試験方法

L6細胞による糖取り込み試験

以下の方法により供試化合物をL6細胞(ラット骨格筋由来細胞)に作用させ、 その糖取り込み促進効果を測定した。即ち、L6細胞を10%牛胎児血清(以下FBSと略す)を含む α -Minimum Essential Medium(以下MEMと略す)に懸濁し、96ウェルプラスチックプレートに 5×10^4 個/ウェルずつ播きインキュベーター内(5%炭酸ガス 、37℃)にてウェルー面に増殖するまで培養した。その後培地を2%FBS含有MEMに切り替え更に7~10日間培養(2日置きに培地交換)して、筋肉細胞へ分化させた。続いて、培養液をFBS不含MEMに置換し3時間培養した後、処理濃度に調製した供試化合物(FBS不含MEM希釈)を筋肉細胞に37℃、1時間反応させた。Krebs-Henseleit-Ringer 緩衝液(以下KHR緩衝液と略す)で細胞を洗浄し、KHR緩衝液中で、2-deoxy-[³H]-glucoseを細胞に添加し37℃、10分間処理した。処理液を除いて細胞をKHR緩衝液洗浄後、適当量の1N水酸化ナトリウム溶液にて細胞を溶解し、[³H]放射

活性を液体シンチレーションカウンターで測定した(cpm)。糖取り込み%は、コントロール(MEM溶媒のみを処理)の放射活性を100%とし、供試化合物を処理した時の放射活性%として表した。表 2 7 に示した化合物を $10\,\mu\,g/ml$ および $100\,\mu\,g/ml$ で処理し、糖取り込み促進効果を試験した。その結果、供試したすべての化合物に少なくとも $10\,\mu\,g/ml\sim100\,\mu\,g/ml$ の範囲で115%以上の糖取り込み促進作用があることが認められた。

表27

処理濃度 (μg/ml)	化合物No.	放射活性%
10	2, 3, 9, 11, 22, 40, 43, 50, 60, 64, 68,	>115
	71, 72, 74, 79, 80, 82, 105, 112, 118,	
	120, 121, 122, 126, 131, 133, 135, 136,	
·	138, 144, 161, 163, 164, 168, 172, 178,	
·	186, 191, 200, 203, 205, 206, 210, 211,	*
	215, 218, 221, 222, 223, 224, 225, 226	
100	2, 3, 4, 5, 8, 9, 14, 15, 17, 22, 25	>115
	27, 28, 29, 40, 43, 46, 47, 48, 50, 53,	
	68, 71, 83, 108, 118, 121, 122, 130,	. *
	131, 132, 135, 136, 144, 168, 172, 174,	
	177, 178, 186, 190, 200, 210, 211, 218,	
	221, 223, 226	,
		<u> </u>

試験例2

薬効試験方法

血糖降下作用確認試験

Ⅱ型糖尿病モデル動物のKK-Ay/Taマウス(日本クレアより購入)を用い、以下のような方法で供試化合物の血糖降下作用を確認した。

十分予備飼育し馴化させた雄性KK-Ay/Taマウスを各群6例ずつに分け、供試化合物を投与した。供試化合物は0.5%のカルボキシメチルセルロース(ナカライ)に懸濁し、各化合物とも経口ゾンデを使って50mg/kg(10ml/kg)を単回経口投与した。同時に溶媒対照群として、0.5%のカルボキシメチルセルロースを供試化合物投与群と同じ容量(10ml/kg)投与した。

採血は、供試化合物および対照溶媒の投与前および投与後の表 2 8 に示した時間の後に以下の方法によって行った。マウスの尾静脈をカミソリの刃で浅く切り、血液10-20 μ L相当を出血させ、マイクロピペットでこれを採取する。採った血液はすぐに採血量と同量のヘパリン溶液 (20U/ml) (持田薬品) に混和し、冷却遠心器で4℃下5分間遠心 (10000 rpm) する。遠心後の血漿を血糖値測定のサンプルとした。

血糖値の測定はグルコースオキシダーゼ法により行い、市販の測定用キット(グルコースCIIテストクワコー,和光純薬)を用いて測定した。測定は採血の翌日に行い、その間採取した血漿は-20℃に保管した。

結果は、採血時点の血糖値を供試化合物投与前の血糖値に対する100分率として算定し、採血時点における溶媒対照群の血糖変化量(100分率)との比較により供試化合物の血糖降下作用を評価し、表 2 8 に示した。なお、この血糖降下作用の評価結果は、いずれもWilcoxonの順位和検定により、有意差ありと評価できるものである $(P \le 0.05)$ 。

表28

供試化合物	採血時間	血糖変化率	溶媒対象の
·			血糖変化率
化合物No. 3	3時間後	78%	93%
化合物No. 8	6時間後	68%	88%
化合物No. 50	3時間後	74%	96%
化合物No. 186	3時間後	80%	96%
化合物No. 200	3時間後	79%	96%

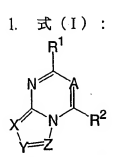
61

産業上の利用可能性

本発明の糖尿病の予防または治療薬は、筋肉細胞へ短時間処理しただけで糖取 り込み促進作用が発現されるため、特に糖尿病;耐糖能異常;糖尿病に伴う高脂 血症、血管障害、網膜症、腎症、ノイロパチー、高血圧等種々の合併症;ならび に肥満症等の予防または治療薬として有用である。

62

請求の範囲



[式中、Aは窒素原子またはC-G {GはCN、NO₂、SO₂R³ (R³は、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、CO₂R⁴ (R⁴は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、CHO、SO₂NR⁴R⁶ (R⁴およびR⁶はそれぞれ独立に、水素原子、水酸基、アルコキシ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基であるかまたはR⁴およびRሎが一緒になって環を形成する)またはCONR⁴R⅙ (R⁴およびR⅙は前述の通りである)}である)

 R^1 および R^2 はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、 $-B^1-R^5$ 基(B^1 はCO、COO、O 、OCO 、 OSO_2 、S 、 SO または SO_2 であり、 R^5 は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシク

ロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、置換されてもよいアミノ基または-N=CR⁶R⁷(R⁶およびR⁷はそれぞれ独立に、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)であり;

YおよびZはそれぞれ独立に、窒素原子または $C-R^8$ { R^8 は、水素原子、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、 $-B^2-R^9$ 基(B^2 はCO、COO、O、OCO、 OSO_2 、S、SOまたは SO_2 であり、 R^9 は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、置換されてもよいアミノ基、シアノ基または二トロ基である)であり、YおよびZが同時に $C-R^8$ をとるとき 2 つの R^8 は同一でも異なっていてもよく;

Xは窒素原子または $C-R^{10}$ { R^{10} は、水素原子、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルナル基、の B^2-R^9 基(B^2 および R^9 は前述の通りである)、置換されてもよいアミノ基、シアノ基またはニトロ基である)であり;

さらにYがC-R®であり、XがC-R™またはZがC-R®である場合、R®およびR™あるいは2つのR®が一緒になってヘテロ原子を含むか含まずして環を形成してもよい]で表される縮合複素環化合物またはその塩を有効成分として含有することを特徴とする糖尿病の予防または治療薬。

2. AがC-G {GがCN、NO₂、CO₂ R⁴ (R⁴は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル

基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、CHO、SO₂NR^aR^b(R^aおよびR^bはそれぞれ独立に、水素原子、水酸基、アルコキシ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基であるかまたはR^aおよびR^bが一緒になって環を形成する)またはCONR^aR^b(R^aおよびR^bは前述の通りである))であり;

YおよびZはそれぞれ独立に、窒素原子または $C-R^8$ { R^8 は、水素原子、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、 $-B^2-R^9$ 基(B^2 はCO、COO、O、OCO、 OSO_2 、S、SOまたは SO_2 であり、 R^9 は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、置換されてもよいアミノ基、シアノ基または二トロ基である}であり、YおよびZが同時に $C-R^8$ をとるとき2つの R^8 は同一でも異なっていてもよく:

Xは窒素原子または $C-R^{10}$ { R^{10} は、水素原子、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルナル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、 $-B^2-R^9$ 基(B^2 および R^9 は前述の通りである)、置換されてもよいアミノ基、シアノ基または二トロ基である}である請求項1に記載の糖尿病の予防または治療薬。

3. R¹およびR²がそれぞれ独立に、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されて

もよいアリール基、置換されてもよい複素環基、-B¹'-R⁵基(B¹'はOまたはSであり、R⁵は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、置換されてもよいアミノ基または一N=CR⁶R¹(R⁶およびR¹はそれぞれ独立に、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよい複素環基である)であり;

YおよびZがそれぞれ独立に、窒素原子またはC-R[®] {R[®]は、水素原子、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、-B²'-R[®]基(B²'はCO、COO、O、OCOまたはSであり、R[®]は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、置換されてもよいアミノ基、シアノ基または二トロ基である}である請求項1に記載の糖尿病の予防または治療薬。

- 4. 請求項1に記載の化合物またはその塩を有効成分として含有することを特徴とする筋肉細胞への糖取り込み促進剤。
- 5. 請求項1に記載の化合物またはその塩を有効成分として含有することを特徴とする血糖降下剤。
- 6. 請求項1に記載の化合物またはその塩を有効成分として含有することを特徴とする耐糖能異常に対する予防または治療薬。
- 7. 請求項1に記載の化合物またはその塩を有効成分として含有することを特徴とする糖尿病に伴う合併症の予防または治療薬。
- 8. 糖尿病に伴う合併症が、高脂血症、血管障害、網膜症、腎症、ノイロパチー

および高血圧から成る群から選ばれる少なくとも一つである請求項7の予防または治療薬。

9. 請求項1に記載の化合物またはその塩を有効成分として含有することを特徴とする肥満症の予防または治療薬。

10. 式(I'):

[式中、Gは、CN、NO₂、CO₂ R⁴ (R⁴は、水素原子、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいアルケール基、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいシクロアルケール基、置換されてもよいシクロアルケール基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、CHO、SO₂NR®R® (R®およびR®はそれぞれ独立に、水素原子、水酸基、アルコキシ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケール基、置換されてもよいアルケール基、置換されてもよいシクロアルキール基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケール基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基であるかまたはR®およびR®が一緒になって環を形成する)またはCONR®R®(R®およびR®は前述の通りである)であり;

 R^1 はハロゲン原子、 $-O-R^5$ 基(R^5 は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)または $-S-R^5$ 基(R^5 は前述の通りである)であり;

 R^2 はハロゲン原子、 $-O-R^5$ 基(R^5 は前述の通りである)または置換されてもよいアミノ基であり;

R[®]およびR¹⁰は、それぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子またはアルキル基である]で表される縮合複素環化合物またはその塩。

- 11. R²が置換されてもよいアミノ基である請求項10に記載の化合物またはその塩。
- 12. R^2 が置換されてもよいアミノ基であり、 R^8 および R^{10} が水素原子である 請求項10 に記載の化合物またはその塩。
- 13. R²で表される置換されてもよいアミノ基が、一NR° R゚基(R°およびR゚はそれぞれ独立に、水素原子、一〇一R゚基(R゚は、水素原子、置換されてもよいアルキール基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である)、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいで表で表が一緒になって環を形成する)である請求項12に記載の化合物またはその塩。

15. 請求項10に記載の化合物またはその塩を有効成分として含有することを特徴とする医薬組成物。

16. 式(I'-1):

[式中、 R^1 、 R^8 、 R^{10} およびGは前記請求項10で定義したものである]で表される縮合複素環化合物またはその塩の製造方法であって、式(VII):

[式中、R¹およびGは前述の通りであり; Dはアルコキシカルボニル基であり; Lはハロゲン原子、-OR⁵基、-SR⁵基またはジアルキルアミノ基である(R⁵は前記請求項10で定義したものである)]で表される化合物と、式(VIII):

[式中、R[®]およびR¹⁰は前述の通りである]で表される化合物とを反応させることを特徴とする前記縮合複素環化合物またはその塩の製造方法。

17. 式(1'-2):

[式中、 R^1 、 R^8 、 R^{10} は前記請求項10で定義したものであり、 G^1 は、CN 、 NO_2 、 SO_2 NR^a R^b (R^a および R^b は前記請求項10 で定義したものである)または、 $CONR^a$ R^b (R^a および R^b は前述の通りである)である] で表される

縮合複素環化合物またはその塩の製造方法であって、式(VII'):

[式中、R¹およびG² は前述の通りであり、Lはハロゲン原子、-OR⁵基、-SR⁵基またはジアルキルアミノ基である(式中、R⁵は前述の通りである)]で表される化合物と、式(VIII):

[式中、 R^8 および R^{10} は前述の通りである]で表される化合物とを反応させることを特徴とする前記縮合複素環化合物またはその塩の製造方法。

18. 式(I'-3):

[式中、 R^1 、 R^8 、 R^{10} およびGは前記請求項10で定義したものであり、Halはハロゲン原子である)で表される縮合複素環化合物またはその塩の製造方法であって、前記請求項16 に記載の方法によって製造される式(I'-1)の化合物と、ハロゲン化剤とを反応させることを特徴とする前記縮合複素環化合物またはその塩の製造方法。

19. 式(I'-4):

[式中、 R^1 、 R^8 、 R^{10} およびGは前記請求項10で定義したものであり; R^{51} は、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換さ

れてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基または置換されてもよい複素環基である]で表される縮合複素環化合物またはその塩の製造方法であって、前記請求項16に記載の方法によって製造される式(I'-1)の化合物と、

式 (IX): R⁵ ーL'[式中、R⁵ は前述の通りであり; L'は、ハロゲン原子、メタンスルホニルオキシ基またはパラトルエンスルホニルオキシ基である]で表される化合物とを反応させることを特徴とする前記縮合複素環化合物またはその塩の製造方法。

20. 式(1'-5):

[式中、 R^1 、 R^8 、 R^{10} およびGは前記請求項10 で定義したものであり; Qは置換されたアミノ基である] で表される縮合複素環化合物またはその塩の製造方法であって、

- (1) 前記請求項18に記載の方法によって製造される式(I'-3) の化合物と、式(IV-1): H-Q [式中、Qは前述の通りである]で表される化合物とを反応させるかあるいは
- (2) 前記請求項19に記載の方法によって製造される式(I'-4)の化合物と、式(IV-1)の化合物とを反応させることを特徴とする前記縮合複素環化合物またはその塩の製造方法。

21. 式(I'-5'):

$$R^{10}$$
 N
 Q
 R^{10}
 N
 Q

[式中、R¹、R⁸、R¹⁰ は前記請求項10で定義したものであり;G'は、CN

、 NO_2 、 SO_2 NR^aR^b (R^a および R^b は前記請求項10で定義したものである)または、 $CONR^aR^b$ (R^a および R^b は前述の通りである)であり;Qは置換されたアミノ基である]で表される縮合複素環化合物またはその塩の製造方法であって、前記請求項17に記載の方法によって製造される式 (I'-2) の化合物と、式 (IV-2) : L'-J [式中、JはQで表される置換されたアミノ基の二次置換基であり;L'はハロゲン原子、メタンスルホニルオキシ基またはパラトルエンスルホニルオキシ基である]で表される化合物とを反応させることを特徴とする前記縮合複素環化合物またはその塩の製造方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/10061

				101/10001
	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C07D487/04, A61K31/519, 31/53, A61P3/10, 3/06, 9/00, 27/02, 13/12, 9/10, 3/04			
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
	S SEARCHED			
Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07D487/04, A61K31/519, 31/53			
	ion searched other than minimum documentation to th			
Electronic d CA (S	ata base consulted during the international search (name of the consulted during the international search (name of the consulted by the consul	ne of data base and, w	here practicable, sea	rch terms used)
	·			
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where a			Relevant to claim No.
X Y A	WO 00/44754 A1 (Sumitomo Chemical Company, Ltd., et. al.), 03 August, 2000 (03.08.2000), Claims; page 1; Seizou Houhou(page 29 to page 36) (Family: none)		1-15,21 1-15 16-20	
X Y A	WO 98/54093 A1 (MERCK & CO., INC.), 03 December, 1998 (03.12.1998), Claims		10-13,15 1-15 16-21	
X Y	TOMINAGA, Yoshinori et al. Synthesis of polycyclic nitrogen-containing heterocycles: one pot formation of 1,6-naphthyridine ring system by reaction of amino-cyano-methylthio-heterocycles with dialkyl acetylenedicarboxylates. Heterocycles. 1996, Vol.42, No.1, pages 53-56, ISSN 0385-5414, page 54, Table 1, Entry 9			10,11,13,14 1-9,12,15
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent fam	•	
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published after than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 20 December, 2001 (20.12.01) "T" later document published after priority date and not in conflict understand the principle or the document of particular relevant considered novel or cannot be step when the document is take document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "W" document published after priority date and not in conflict understand the principle or the document of particular relevant considered novel or cannot be step when the document is take document referring to involve an invent combination being obvious to document member of the same of the same of the actual completion of the international search and the principle or the document of particular relevant considered novel or cannot be step when the document of particular relevant considered novel or cannot be step when the document of particular relevant considered novel or cannot be step when the document of particular relevant considered novel or cannot be step when the document of particular relevant considered novel or cannot be step when the document of particular relevant considered novel or cannot be step when the document of particular relevant considered novel or cannot be step when the document of particular relevant considered novel or cannot be step when the document of particular relevant considered novel or cannot be step when the document of particular relevant considered novel or cannot be step when the document of particular relevan		not in conflict with the rinciple or theory unde ficular relevance; the color cannot be consider to the consider the color and t	h the application but cited to inderlying the invention he claimed invention cannot be idered to involve an inventive one he claimed invention cannot be step when the document is uch documents, such son skilled in the art nt family	
		Authorized officer		
Japanese Patent Office				
Facsimile No.		Telephone No.		

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl⁷ C07D487/04, A61K31/519, 31/53, A61P3/10, 3/06, 9/00, 27/02, 13/12, 9/10, 3/04 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl7 C07D487/04, A61K31/519, 31/53 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CA (STN), REGISTRY (STN), WPIDS (STN) 関連すると認められる文献 引用文献の 関連する カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 X WO 00/44754 A1 (住友化学工業株式会社 外1名) 03.08月.2000 1-15, 21Y (03.08.00), 特許請求の範囲, 第1頁目, 製造方法(第29頁目~ 1-15 Ą 第36頁目)(ファミリーなし) 16-20 X WO 98/54093 A1 (MERCK & CO., INC.) 03.12月.1998 (03.12.98), C 10-13, 15 Y LAIMEの項 1-15 16-21x C欄の続きにも文献が列挙されている。 · 「 パテントファミリーに関する別紙を参照。 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって もの 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの 以後に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 文献 (理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献 国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 15.01.02 20.12.01 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4 P 3124 日本国特許庁(ISA/JP) 内藤 伸一 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3492

国際出願番号 PCT/JP01/10061

C(続き).				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
X	TOMINAGA, Yoshinori et al. Synthesis of polycyclic nitrogen-c ontaining heterocycles: one pot formation of 1,6-naphthyridi ne ring system by reaction of amino-cyano-methylthio-heterocycles with dialkyl acetylenedicarboxylates. Heterocycles. 19 96, Vol. 42, No. 1, pages 53-56, ISSN 0385-5414. 第54頁目 Tablel. Entry9	10, 11, 13, 14 1-9, 12, 15		
	• .			
	*			
	·			
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
	, · ·			
	<i>;</i>			
·				